POLYPEPTIDE HAVING PTHrP ANTAGONISTIC ACTIVITY AND THERAPEUTIC AGENT FOR CALCIUM METABOLISM **CONTAINING THE SAME**

Patent Number:

JP7165790

Publication date:

1995-06-27

Inventor(s):

YANAIHARA NOBORU; others: 04

Applicant(s)::

TONEN CORP

Requested Patent:

☐ JP7165790

Application Number: JP19930268311 19930930

Priority Number(s):

IPC Classification:

C07K7/04

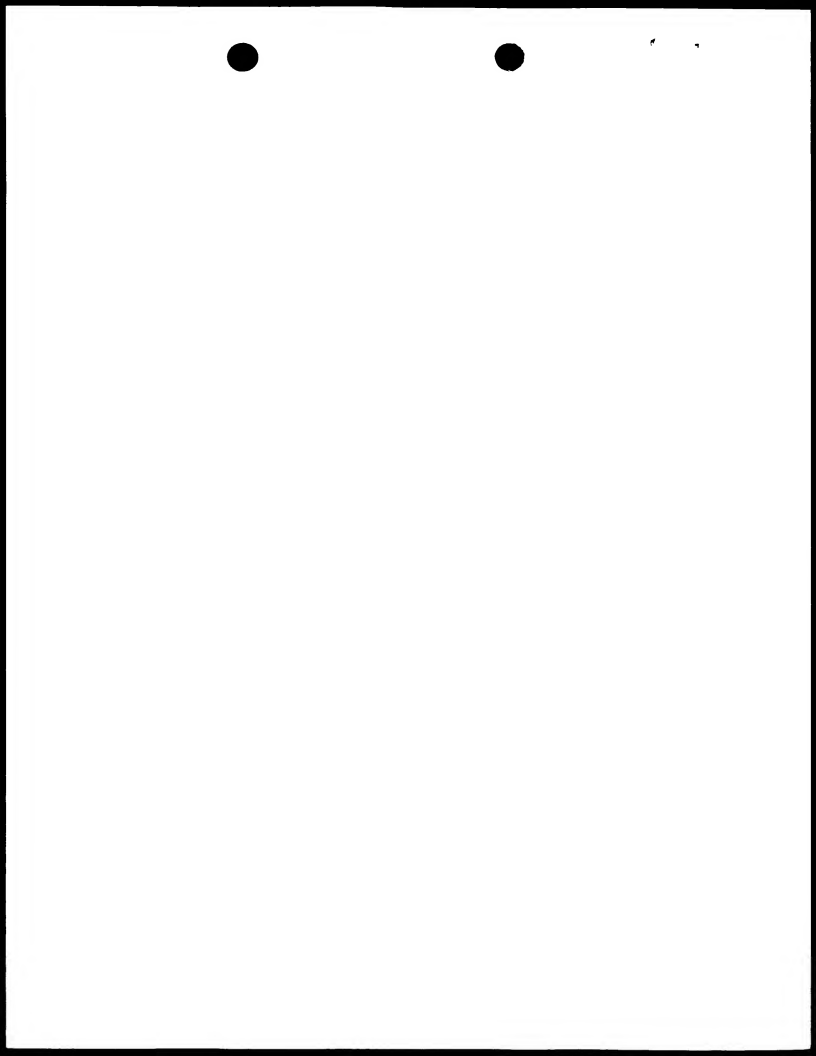
EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain a human pathyroid hormone related protein (PTHrP) antagonist having higher antagonistic activities than those of a well-known PTHrP antagonist. CONSTITUTION: This PTHrP antagonist is a polypeptide, having activities in antagonizing physiological actions of a humna PTHrP or a polypeptide having the activities of the human PTHrP without any human PTHrP activities and containing an amino acid sequence expressed by the following formulas [I] to [III]: LeuH isAsnLeuDTrpLysSerlleGlnAspLeuArgArgArgPhePheLeuHisHisLeulleAlaGlulleHisThrAla...[I], LeuHisAsnLeuD-Phe (4-F)LysSerlleGInAspLeuArgArgAr gPhePheLeuHisHisLeuIleAlaGlu IleHisThrAla...[II] and LeuHisAsnLeuD-TrpLysSerlleGinAspLeuArgArgArgPhe PheLeuHisHisLeulleAlaGlulleHisThr...[III].

Data supplied from the esp@cenet database - I2



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-165790

(43)公開日 平成7年(1995)6月27日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C07K 7/04

8318-4H

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 5 頁)

(21)出願番号

特顯平5-268311

(71)出願人 390022998

東燃株式会社

(22)出顧日

平成5年(1993)9月30日

東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号

(72)発明者 矢内原 昇

静岡県静岡市谷田52-1 静岡県立大学薬

学部内

(72)発明者 山口 建

東京都中央区築地5-1-1 国立がんセ

ンター研究所内

(72)発明者 長崎 光一

東京都中央区築地5-1-1 国立がんセ

ンター研究所内

(74)代理人 弁理士 久保田 耕平 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 PTHrPアンタゴニスト活性を有するポリペプチド及びそれを含むカルシウム代謝治療薬

(57) 【要約】

【目的】 公知のPTHrPアンタゴニストよりもアン タゴニスト活性が高いヒトPTHrPアンタゴニストを 提供すること。

【構成】 ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHr P又はヒトPTHrP活性を有するポリペプチドの生理 学的作用に拮抗する活性を有し、下記式 [1] ないし [VI] のいずれかで表されるアミノ酸配列を含むポリペ プチド。

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr Ala

Leu His Asn Leu D-Phe(4-F) Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe PheLeu His His Leu Ile Ala Glu Il e His Thr Ala

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr [111]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHrP又はヒトPTHrP活性を有するポリペプチトの 生理学的作用に拮抗する活性を有し、下記式 [1] で表されるアミノ酸配列を含むポリペプチド。

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr Ala

【請求項2】 ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHrP又はヒトPTHrP活性を有するポリペプチドの生理学的作用に拮抗する活性を有し、下記式 [II] で表されるアミノ酸配列を含むポリペプチド。

Leu His Asn Leu D-Phe(4-F) Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe PheLeu His His Leu Ile Ala Glu Il e His Thr Ala

【請求項3】 ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHrP又はヒトPTHrP活性を有するポリペプチドの 生理学的作用に拮抗する活性を有し、下記式 [111]で表 されるアミノ酸配列を含むポリペプチド。

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr [III]

【請求項4】 上記式 [1] ないし [III]のいずれかで表されるポリペプチド。

【請求項5】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載のポリペプチドを有効成分として含有するヒトPTHr Pに対するカルシウム代謝治療薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、PTHrPアンタゴニスト活性を有するポリペプチド及びそれを含むカルシウム代謝治療薬に関する。本発明のアンタゴニストは、高カルシウム血症等の治療に用いられる。

[0002]

【従来の技術】血液中のカルシウム代謝調節因子として代表的なものには副甲状腺ホルモン(parathyroid horm one, PTH)、カルシトニン、ヒタミンD等があるが、癌が引き起こす高カルンウム血症の原因物質としては、上記のいずれでもないことが指摘されていた。1987年になりMoseley らにより高カルシウム血症を呈したヒト扁平上皮癌より、PTHと同じ活性を示すタンパク質が単離され、これは副甲状腺ホルモン関連タンパク質(parathyroid hormone related protein, PTH r P)と命名された。また、癌患者における高カルシウム血症の原因物質がこのPTH r Pであることも判明した。

【0003】さらに、Suvaらにより、PTHrPのアミノ酸配列及びcDNA塩基配列が決定されるに至り、PTHrPは141アミノ酸より成るものであることがわかった。Suvaらは、得られたcDNAより哺乳類の細胞系でPTHrPを発現させ、PTH活性換算48μg/

1の発現を確認している。

【0004】Rodan らは既にヒトPTHrPのN末端側から1~34番目のペプチドフラグメント(以下、「ヒトPTHrP(1-34)」という)を化学的に合成し、ラット骨肉腫由来の細胞株ROS17/28におけるアデニンートシクラーゼの活性の増加に関してヒトPTH(1-34)と同様の活性を持つことを確認している。

【0005】癌患者における高カルシウム血症は、癌患者全体の約10%に発症するとされ、血中のカルシウム 濃度の上昇により疼痛等様々な障害を引き起こすものである。

【0006】現在、この高カルショム血症の治療薬として、カルシトニン関連ペプチドかあるが、その効果は一過性のものであり有効率も低い。これは、カルシトニンは破骨細胞のシセプターに結合し、骨吸収の抑制作用を示すが、高カルシウム血症の原因物質であるPTHrPの活性を抑えるわけではないためであり、従って、その効果にも限界がある。

【0007】本出願人は、先に、PTHrPのN末端から1~6番目のアミノ酸配列がPTHrP活性の発現に必須的であること及び7~34番目のアミノ酸配列によりPTHrPレセプターに結合し得ることを見出し、従って、PTHrPのN末端側か57~34番目のアミノ酸配列(以下、「ヒトPTHrP(7~34)」はPTHrPのアンタゴニストとして有用であることを見出し特許出願した(特開平2~207099号)。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】上記した特開平2~2 07099号公報に記載されたPTHrPアンタゴニストは、PTHrP活性を有さず、PTHrPと競合的にPTHrPレゼブターに結合することによりPTHrP活性を拮抗する。もし、この公知のPTHrPアンタゴニストよりもアンタゴニスト活性が高いPTHrPアンタゴニストが得られれば、高カルンウム血症の治療により有効である。

【0009】従って、本発明の目的は、上記公知のPT HrPアンタゴニストよりもアンタゴニスト活性が高い ヒトPTHrPアンタゴニストを提供することである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本願発明者らは、鋭意研究の結果、ヒトPTHrP(7-34)中の数個のアミノ酸を置換することにより、そのアンタゴニスト活性が有意に高まることを見出し本発明を完成した。

【0011】すなわち、本発明は、ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHrP又はヒトPTHrP活性を有するポリベプチドの生理学的作用に拮抗する活性を有し、下記式[I]で表されるアミノ酸配列を含むポリペプチドを提供する。

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr Ala I

【0012】また、本発明は、ヒトPTHェP活性を有さず、ヒトPTHェP又はヒトPTHェP活性を有するポリペプチドの生理学的作用は拮抗する活性を有し、ド記式 [II] で表されるアミノ酸配列を含むポリスプチンを提供する。

Leu His Asn Leu D-Phe(4-F) Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Pheleu His His Leu Ile Ala Glu Il e His Ihr Ala [11]

【0013】さらに本発明は、ヒトPTHrP活性を有さず、ヒトPTHrPスはヒトPTHrP活性を有するポリペプチトの生理学的作用に拮抗する活性を有し、ド記式 [III]で表されるアミノ酸配列を含むポリペプチドを提供する。

Leu His Asn Leu D-Trp Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe LeuHis His Leu Ile Ala Glu Ile His Thr

【0014】さらに本発明は、上記式 [1] ないし [II I]のいずれがで表されるボーペプチドを提供する。

【0015】さらに本発明は、上記本発明のいずれから ポリペプチトを有効成分として含有するヒトPTHェP に対するカルノウム代謝治療薬を提供する。

【0016】以下、本発明を詳細に説明する。

【0017】上記式[I]ないし[III]は、N末端側から記載されている。上記式[II]中のD-Phe(4-F)は、フェニルアラニ」のD体中のフェニル基の4位がつい素原子に置換したものを意味する。また、上記式中、D・Trpはトリア「ファンカD体を意味する。その他、D、しの表示のないでき / 酸はし体である。なお、ポリペプチドを化学合成する都合上、N末端のロインンが脱アミノされてデスアミノロイジンとなり、C末端のアラニン(式[III]ではスレオニン)のカルボキシル基にNHにが結合されたものとなることがあるが、後述の実施例で明らかになるように、これらもPTHrPアンタゴニスト活性を有するものであり、上記各式で表されるポリパプチドは、N末端が脱アミノされ、C末端がアミノ化されたポリペプチドをも包含する。

【0018】上記式「1〕ないし、III」で示される各ポリパプチドは、ヒトPTHrPのN末端側から8~34番目(式「III」は8~33番目)のアミノ酸配列から成るポリパプチト中の数個のアミノ酸を置換したものである。この置換により、後述の実施例において明らかになるように、驚しいきことに、アデニノートンクラーゼ阻害活性、すなわち、ヒトPTHrPアンタゴニスト活性が有意に高められた。

【0019】 お発明のポリポプチドは「上記式「I. ない」[III]で表されるアミノ酸のみから成るものであってもよいし、ヒトPTHrP活性を発揮しない限り、これにさらに他のイミノ酸配列が加わったものでもよい。例えば、ヒトPTHrPの35番目以降(式「III]では

3.4番目以降) でアミノ酸がビ末端に結合したものであってもよい。

【0020】本を明のプリイでチャは化学合成又は遺伝子正学的手法により製造することができる。アミノ酸の数が40以下の場合には化学合成により製造する方法が便利であるが、アミノ酸の数が40を超えると化学合成が困難になるので遺伝子正学的手法により合成することが好ました。

【0001】上記各式で表されるポリハブティは、アミナ酸の数が26個又は27個であるので、市販のペプチド合成機を用いて容易に調製することができる。例えば、アプライドハイナーステムズ社のモデル430ペプチドンンセサイザーを用いてFa。 法により行うことができる。

【0022】遺伝子工学的手法によるお発明のポリペで ボドの合成は、ポリペプチトをコートする領域を含み、 大腸菌中で該ポリペプチトを発現することができる発現 ペクターで大腸菌を形質転換し、該形質転換された大腸 菌を培養し、その培養物から上記ボリペプチドを回収す ることにより行うことができる。

【0023】上記発現ペクターにおいて、お発明のポリスプチトをロードする領域は、本発明のポリスプチドをロードするものであればいかなる塩基配列を有していてもよいか、発現がスムースになるよう大腸菌の使用頻度の高いコトンを使い、パリンドロームや相同配列を避けることが望ました。

【0024】上記本発明のボリーでチドロート領域の上流には大腸菌内での転等効率を高めるでロモーターが存在する。でロモーターは大腸菌由来のものか好まして、特にトリプトフェンでロモーターが好ました。プロモーターの直下流に本発明のボリバブチドロード領域が位置していてもよいが、大腸菌trpEタンハク質のような、大腸菌由来タンパク質をロートする領域の下流に上記領域が位置していてもよい。後者の場合には、本発明のボリバブチャは融合タンパク質の形態として得られる。

【0025】用いられるパクターは、抗生物質耐性のような適当な選択で一カー及び大腸菌内で複製するための複製開始点を有する。さらに、一記本発明のポリスでチョコート領域の下流には転写終結コトンが存在する。例えばpUC9、pBR3222その他の市販の大腸菌用パクターをそのまま利用することができる。

【0026】発現ペクターは、点記した本発明のボーパ ボチドコード領域を例えばナフェアミダイド法等の公知 の方法により合成し、これを大腸菌用の市販のペクター 又は大腸菌内で発現する公知のペクターにクローニング することにより作製することができる。得られた発現ペ クターを用いた形質転換及びその後の大腸菌の培養は周 知の方法により行うことができる。形質転換された大腸 菌により産生された本発明のボニペブチドは、菌体を遠 心分離等で集め、周知のリブチーム処理及びど又は超音 波処理等で菌体を破壊し、これを周知の方法に基づきゲルろ過クロマトグラフィー等にかけることにより分離精製することができる。

【0027】本発明のカルシウム代謝治療薬は、上記本発明のポリペプチドを有効成分とするものである。本発明のカルシウム代謝治療薬のヒトに対する投与量は、通常、本発明のポリペプチドの量で 3×10^{-6} モルないし 3×10^{-7} モル程度であり、投与経路は静脈注射又は筋肉内注射が好ましい。また、カルシウム代謝治療薬としての具体的な製剤例として、生理食塩水又はクエン酸緩衝液中に本発明のポリペプチドを 1×10^{-6} Mないし 1×10^{-6} M含むものを挙げることができる。

【0028】本発明のカルシウム代謝治療薬は、カルシウム代謝に異常のある種々の疾病、例えば高カルシウム血症、骨粗鬆症のような骨疾患及び慢性腎不全による高カルシウム血症の治療に用いることができる。

[0029]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づき、さらに具体的に説明する。

【0030】実施例1 ポリペプチドの合成 アプライドバイオシステムズ社製モデル430ペプチドシンセサイザーにより、上記式 [I] ないし [III]で表されるポリペプチドを合成した。ただし、N末端のロイシンは脱アミノしたデスアミノロイシンであり、N末端のアラニン(式 [III]のものではスレオニン)のカルボキシル基にはアミノ基が結合したものが得られた。合成された各ポリペプチドのアミノ酸分析の結果をその理論値とともに下記表1に示す。また、各ポリペプチドのHLPCにおける滞留時間とFAB-MSの結果を表2に示す。

【0031】【表1】

表1 合成ペプチドアミノ酸分析

ペプチ	۲	Asx	Thr	Ser	Glx	Ala	lle	Leu	Phe	Lys	His	Arg
ı	実測値 理論値		0.96 1					4.14 4		0.98 1	3.93 4	
H	実瀕値 理論値		0.93 1					4.11 4		0.89 1		2.99 3
Ш	実測値 理論値	1.82 2	1.09 1	0.93 1		1.14 1		4.13 4		0.88 1	4.02 4	2.95 3

[0032] [表2] **表2] 表2 合成ペプチドのHPLCおよびFAB-MSデータ**

ペプチド	分析HPLC	FAB-MAS				
ベノテト	RT (min)	実測値	理論值			
1	24.6	3462	3461			
11	22.2	3328	3327			
113	20.1	3278	3277			

【0033】実施例2 ポリペプチドのアンタコニスト活性(生体外試験)

実施例 1 で合成した各ポリペプチドのアンタゴニスト活性を、ラット骨髄腫細胞株ROS17/2.8 を用い、in vitro

で試験した。試験方法は、具体的には次のように行っ た。ROS細胞に対して、最大刺激近くまで充分c AM P産生能が得られた5×10°MプPTHrP 11 3 4) の刺激に対する抑制効果を、各種ポリペプチドを段 階的に希釈して、比較した。ROS17/2 8 をHam's F12 培 地で2日間培養した。F12培地で細胞を洗った後、濃 度を変えた合成ポリペプチドとPTHrP (1-34) を加え、37℃、10分間インキュペートした。氷上、 1NHC1を加えた後、細胞を集め、上清を市販(ヤマ せ社製)のcAMP RIAのキットで濃度を測定し た。なお、ポリパブモド (I-III)単独で加えた場合、 c AMPの上昇(アゴニスト活性)は認められなかっ t-.

【0034】結果を図1に示す。この図から明らかなよ うに 本発明のポリペプチドは、公知のヒトPTHrP (7~34)に比べ、アデニレートシクラーゼ活性の阻 害率が有意に高し、ヒトPTHrPアンタゴニストとし てより優れていることが明らかになった。

【0035】実施例3 ポリバプチドのアンタゴニスト 活性(生体内試験)

1群4匹のマウッに1日当たり250pmolのヒトP THrP (1-34) を投与し、これと同時に1日当た り500mmolの実施例1で合成した式『I』で表さ れるポリペプチドを投与した。これらの投与経路は皮下 に連続投与(オマモテックミニポンプ)であり、担体と して2%システィン - HC1を含む生理食塩水を用い た。担体中の有効成分の濃度は、ヒトPTHrP(1=

3 4) が10. 4 μM。式 [T] ニポリペプチドが2 O. 8 μMであり、1日当たり24 μ1投与した。ま た、対照として、ヒトPTHrP(1)34)のみを三 記担体中に含むもいを投与した。投与開始前及び投与開 始3日後に血清中のカルシウム濃度を測定した。結果を 図3に示す。

【0036】図2から明らかなように、本発明のポリベ プチドを投与した群では、対照群に比べて血清中のカル シウム濃度が有意に低く、本発明のポリベブチドの生体 内におけるPTHェPアンタゴニスト活性が確認され *= :

[0037]

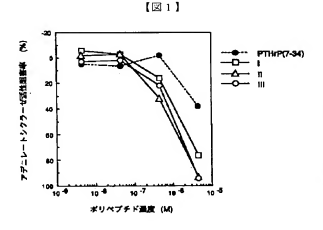
【発明の効果】本発明により 公知のものよりも優れた ヒトPTHrPアンタゴニスト活性を有する新規なポリ ペプチド及びそれを有効成分として含有するカルシウム 代謝治療薬が提供された。従って、本発明により、カル シウム代謝に異常のある種々の疾病、例えば高カルンウ ム血症。骨粗鬆症のような骨疾患及び慢性腎下全による 髙カルシウム血症の治療がより有効に行えるようにな

【図面の簡単な説明】

10

【図1】 本発明の実施例のポリペプチドのアデニレー トンプラーゼ阻害活性を、ヒトPTHェP(7-34) と比較して示す図である。

【図2】 ヒトPTHrP(1-34) で誘起した高カ ルンウム血症マウスにおける本発明のポリペプチドによ る血清カルシウム濃度低下効果を示す図である。



16 虚中カルシウム遺底 (mg/dl)

В

[**2**2]

フロントページの続き

(72) 発明者 大植 千春 埼玉県人間郡大井町西鶴ケ岡1-3 1

東燃株式会社総合研究所内

(72)発明者 松崎 淳一 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1 3-1 東燃株式会社総合研究所内

